# HRCI & USIUA The Gazette of India

असाधारण EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 668]

नई दिल्ली, मंगलवार, अप्रैल 10, 2012/चैत्र 21, 1934

No. 668]

NEW DELHI, TUESDAY, APRIL 10, 2012/CHAITRA 21, 1934

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मुल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 766(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सठ काठ आठ 1640(अ), तारीख 27 सितम्बर, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

#### सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति	ते का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)
1 2		3	4	5	6

प्रत्येक 1.5 मिलि एम्पयूल (पार्ट-1) में

"!. गल्टीविटामिन

विटामिन सी—150 मिग्रा.

कोम्बी पैक

7.34 7.96"

1297 GI/2012

(I

**इ**न्जैक्शन

बेन्जायल एल्कोहॅल-1% वी/वी (1.5 मिलि और 1 मिलि) प्रसंक 1.5 भिलि एम्पयूल (पार्ट-2) में 2 एम्पयूल कार्टन में विटामिन वी12-2500 एमसीजी फोलिक ऐसिड-0.70 निग्रा. नियासिनामाइड-12 मिग्रा. बेन्जायल एल्कोहॅल-1% वी/वी

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें दिनिदिष्ट पैक व समान प्रवलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (६) भे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार की वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हैं। तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) विनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता, विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने दाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।

- विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित आधसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मुल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 766(E).—[In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1640(E), dated 27th September, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the for	mulation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Multivitamin Injection	Each 1.5ml ampoule (Part-1) contain Vitamin C -150mg Benzyl Alcohol -1.00% v/v Each 1ml ampoule (Part-2) contains Vitamin B12 - 2500mcg Folic Acid -0.70 mg Niacinamide -12mg Benzyl Alcohol-1.00%v/v	Combi Pack (1.5ml & 1ml)		7.96"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and (a) local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies

cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 767(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, मारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं॰ का॰ आ॰ 837(अ), तारीख 15 जून, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत कर, वित्र करती है।

	सारणी									
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)					
1	2	3	4	_ 5	6					
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में								
"1.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायरोडोक्सीन गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा. पायरोडोक्सीन एचसीएल—10 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	42. ₹	74 46.37					
2.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराज़िनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराज़िनामाइड—500 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	<b>32</b> . र	34 35.09"					

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिटत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

## New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 767(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 837(E), dated 15<sup>th</sup> June, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the fo	rmulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Rifampicin+ lsoniazid+ Pyridoxine Tablets	Rifampicin - 4 Isoniazid - 30	_	10's Stri <b>p</b> /Blister	<b>42.7</b> 4	46.37
2.	Rifampicin+ Isoniazid+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 2 Isoniazid - 150 Pyrazinamide	) mg	10's Strip/Blister	32.34	35.09"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 768(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश स० का० आ० 1462(अ), तारीख 15 जून, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमालित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

## सारणी

			•		
 क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता रे	के आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में		•	
"1.	पैनिसीलिन वी पोटाशियम गोलियां	पैनिसीलिन वी पोटाशियम—125 मिग्रा	. 10 का एएल_पत्ता	5	88 6.38
2.	पैनिसीलिन वी पोटाशियम गोलियां	पैनिसीलिन वी पोटाशियम—250 मिग्रा	. 10 का एएल_पत्ता	10	.50 11.39"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी हैं, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पाजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

#### New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 768(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1462(E), dated 15<sup>th</sup> June, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

#### Table

SI. No.	Name of the formula	ntion	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Penicillin V Potassium Tablets		l <u>et contains</u> n V Potassium - 12:	5 mg   10's Al_St	5.88	6.38
2.	Penicillin V Potassium Tablets	Penicilli	n V Potassium - 250	0 mg 10's A!_St	10.50	11.39"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its

- status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 769(अ)— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्ता शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1509(अ), तारीख 1 जुलाई, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

स	रिणा	

क्र.स	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिक कीम (रु.	त र )	सभी करो पहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत <sup>्र</sup> (रु.)
1	2	3	4	5		6
	·	प्रत्येक घुलनशील टिकिया में				
"1.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—2.5 मिग्रा.	10 का एए	न_पत्ता	3.70	4.01
2.	प्रेडनीसोलोन गोलिया	प्रेडनीसोलोन—5 मिग्रा.	१० का एए	न_पत्ता	5.32	5.77
3.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—10 मिग्रा.	10 का एए	न_पत्ता	9.00	9.77
4.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—20 मिग्रा.	10 का एए	न_पत्ता	16.72	18.14
5.	प्रेडनीसोलोन गोलिया	प्रेडनीसोलान30 मिग्रा.	10 का एए	न_पत्ता	23.94	25.97
ó.	प्रेडनीसोलोन गोलियां	प्रेडनीसोलोन—40 मिग्रा.	१० का एएट	न_पत्ता	31.16	33.81"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश कां. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त

- के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो. वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[का. स./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

# New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 769(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1509(E), dated 1<sup>st</sup> July, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

SI. No.	Name of the formulati	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	· Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each dispersible tablet co	ntains	<del></del>	
"1.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 2.5mg	10's Al Strip	3.70	4.01
2.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 5mg	10's Al_Strip		5.77
3.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 10mg	10's Al Strip	9.00	9.77
4.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 20mg	10 s Al Strip	16.72	18.14
5.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 30mg	10's Al Strip	23.94	25.97
6.	Prednisolone Tablets	Prednisolone - 40mg	10's Al Strip	31.16	33.81"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 770(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं॰ का॰ आ॰ 2031(अ), तारीख 30 नवम्बर, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

### सारणी

<u>क्र.सं</u> .	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता पै	क्र आकार	अधिकत कीमत (रु.)	सहि अ	ाभी करो त समतुल्य ाधिकतम रा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5		6
"1.	मिथायलडोपा गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में मिथायलडोपा एन्हाइड्रस मिथायलडोपा—250 मिग्र के बराबर	10 का	ऱर	20.06	21.77"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन्/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

# New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 770(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2031(E), dated 30<sup>th</sup> November, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

lable

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Methyldopa Tablets Methyldop	coated tablet contain ba eq. to Anhydrous ba - 250 mg		20.06	21. <b>77</b> "

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rate pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the

composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-[I]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 771(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 769(अ), तारीख 19 मई, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत के, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

## सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*(रुँ/)
1 2	3	4	5	6

# प्रत्येक टिकिया में

20.16

# प्रत्येक कन्ट्रोल्ड रिलिज़ टिकिया में

- 2. कार्बामेजापाइन गोलियां कार्बामेजापाइन –300 मिग्रा. 10 का पत्ता/ब्लिस्टर 18.58
  - · .
- कार्बामेजापाइन गोलियां कार्बामेजापाइन –400 मिग्रा.
   10 का पत्ता/ब्लिस्टर 25.08 27.21"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती. उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्म 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिटत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

#### New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 771(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 769(E), dated 19<sup>th</sup> May, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Carbamazepine Tablets	Each tablet contains Carbamazepine-200mg	10's Strip/Bliste	er 12.00	13.02
2.	Carbamazepine Tablets	Each controlled release to Carbamazepine-300mg	ablet contains 10's Strip/Bliste	er 18.58	3 20.16
3.	Carbamazepine Tablets	Carbamazepine-400mg	10's Strip/Bliste	er 25.08	3 27.21"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its

- status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall he subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-l1]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 772(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 660(अ), तारीख 24 मार्च, 2008, और काठ आठ 771(अ), तारीख 19 मई, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

स	रणा

		सारण			
<del></del> क्र.स	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक लिपित टिकिया में			
"1.	फेमोटिडीन गोलियां	फेमोटिडीन-20 मिग्रा.	<b>14</b> का पत्ता/ि	ब्लस्टर 2	.86 3.10
2.	फेमोटिडीन गोलियां	फेमोटिडीन—40 मिग्रा.	<b>14</b> का पत्ता/ि	ब्लस्टर 4	.14 4.49"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म--V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

## New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 772(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 660(E), dated 24<sup>th</sup> March, 2008 and S.O. 771(E), dated 19<sup>th</sup> May, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1. 2.	Famotidine Tablets Famotidine Tablets	Each coated tablet contain Famotidine - 20 mg Famotidine - 40 mg	ns 14's Strip/Bliste 14's Strip/Bliste		

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (e) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-ll]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 773(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरा, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 145(अ), तारीख 21 जनवरी, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर, 'देट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

	Ω
सारप	गा

क.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1 2	3	4	5	6

# प्रत्येक एन्ट्रिक लिपित टिकिया में

- "। सल्फासेलाजाइन गोलिया सल्फासेलाजाइन-500 मिग्रा. 10 का पत्ता/ब्लिस्टर 34.80 37.76
- 2. सल्फासेलाज़ाइन गोलियां सल्फासेलाज़ाइन—1000 मिग्रा. 10 का पत्ता/ब्लिस्टर 67.70 73.45"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आंदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की दिनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उत्तत के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सग्दन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मृल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ. 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डोपी/एनपीपीए-डिवी.-!!] मनीष गोस्वामी, उप-निदंशक

#### ORDER

# New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 773(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 145(E), dated 21<sup>st</sup> January, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	<b>(</b> 5)	(6)
"1.	Sulfsalazine Tablets	Each entric coated tablet Sulfsalazine-500 mg	<u>t contains</u> 10's Strip/Bliste	er 34.80	37.76
2.	Sulfsalazine Tablets	Sulfsalazine-1000 mg	10's Strip/Bliste	er 67.70	73.45"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

# Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 774(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रावाः द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 528(अ), तारीख 14 मार्च, 2011, और संठ काठ आठ 310(अ), तारीख 23 जनवरी, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

#### सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आव	र्क	ोकतम ोमत रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4		5	6
"1.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन व लिन्कोमाइसिन एचसीए लिन्कोमाइसिन बेस–250	ल े 10 र	का पत्ता/ब्लिस्टर र	24.44	1 26.52
2.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	लिन्कोमाइसिन एचसीए लिन्कोमाइसिन बेस–500	ल 10 र मिग्रा. के बराइ	का पत्ता/ब्लिस्टर र	44.76	3 48.56
3.	लिन्कोमाइसिन इन्जैक्शन	प्रत्येक मिलि में लिन्कोमाइसिन हाइड्रोब लिन्कोमाइसिन बेस- 300 बेन्जायल एल्कोहॅल-85	मिग्रा. के बराबर		5.42	2 5.88
4.	लिन्कोमाइसिन इन्जैक्शन	लिन्कोमाइसिन हाइड्रोव लिन्कोमाइसिन बेस- 30 बेन्जायल एल्कोहॅल-85	o मिग्रा. के बराब	ोलि का एम्पयूल ार	8.66	9.40"

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/दिपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर वं बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी नामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./।24/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[1] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

# New Delhi, the 10th April, 2012

s.O. 774(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 528(E), dated 14<sup>th</sup> March, 2011, and S.O. 310 (E), dated 23<sup>rd</sup> January, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**Table** 

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Lincymycin Capsules	Each hard gelatin capsule co Lincymycin HCl eq. to Lincomycin base - 250 mg	ontains 10's Strip/Blister	24.44	26.52
2.	Lincymycin Capsules	Lincymycin HCl eq. to Lincomycin base - 500 mg	10's Strip/Blister	44.76	48.56
3.	Lincomycin Injection	Each ml contains Lincomycin Hydrochloride of to Lincomycin base 300 mg Benzyl Alcohol-85	Ampoule	5.42	5.88.
4.	Lincomycin Injection	Lincomycin Hydrochloride of to Lincomycin base 300 mg Benzyl Alcohol-85	Ampoule	8.66	9.40"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 775(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अा॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को राम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

### सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	. 3	4	5	6
"1.	एसप्रिन+ एटोरवास्टेटिन+ क्लोपिडोगरेल कैपसूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कंपसूल में एसप्रिन—150 मिग्रा एटारवास्टेटिन कैलशियम एटोरवास्टेटिन—20 मिग्रा. के बराबर (फिल्म लिपित टिकिया में) क्लोपिडोगरेल बायसर्लेट वलोपिडोगरेल—75 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	21. र	.24 23.05"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वारतव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) वह पैक जिसकी कृम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ध) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलभ सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती है।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विभणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने याले फॉर्मूलेशन/प्रवलता(कम्मोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कांथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंमे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/20!2/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

#### New Deihi, the 10th April, 2012

**S.O.** 775(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

#### Table

SI. No.	Name of the form	ulation S	trength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"[.	Aspirin + Atorvastatin+ Clopidogrel Capsules	Each hard gelating Aspirin - 150 mg Atorvastatin calcin Atorvastatin 20 mg (as film coated tab Clopidogrel Bisult Clopidogrel - 75 mg	om eq to g lets) bhate eq. to	<u>ns</u> 10's Strip/Blister	21.24	23.05"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F, No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

### आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 776(अ).— राष्ट्रीय ऑषंध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा १ के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विःनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

#### सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक टिकिया में			
"1.	इब्यूप्रोफेन+ पैरासिटामोल+ मैगनिशयम ऑक्साइड हेवी गोलियां	इब्यूप्रोफेन–400 मिग्रा पैरासिटामोल–325 मिग्रा 3 मैगनिशयम ऑक्साइड हेवी–25 मिग्र	15 का पत्ता/ब्लि ा.		i. <b>24</b> 12.20"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भ्गतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लियं सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयंगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में यदलाव होता है. इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

### New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 776(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

St. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Ibuprofen+ Paracetamol+ Magnesium Oxide Heavy Tablet	Each tablet contains Ibuprofen - 400 mg Paracetamol - 325 mg Magnesium Oxide Heavy-25mg	15's Strip/Blister	11.24	12.20"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

## मई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 777(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचें की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

#### सारणी

 क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक	आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सहित अ	भी करो त समतुल्य धिकतम रा कीमत* (रु.)
	2	3		4	5		6
<u></u>	सियूडोऐफेडरीन+ लेवासिट्राज़िन गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में सियूडोऐफेडरीन एचसीएल—30 मि लेवोसिट्राजिन एचसीएल—5 मिग्रा		10 की पत्ता/ब्लि	र्टर	3.74	<b>4.06</b>
2.	सियूडोएफेडरीन+ ऐसिटामिनोफेन+ सिट्राजिन गोलिया	प्रत्येक टिकिया में सियूंडॉऐफेडरीन एचसीएल—30 ि ऐसिटामिनोफेन—500 मिग्रा सिट्राज़िन एचसीएल—10 मिग्रा	मेग्री	10 का पत्ता/दि	<b>ा</b> स्टर	5.48	5.95"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के बास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोटं :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूंट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुत्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी श्थित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तिहक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्म 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कस्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम. 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. **४(** 33 )/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[] मनीष गोस्वाता, उप-निदेशक

#### ORDER

## New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 777(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

		Table			
Sl. No.	Name of the formul	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Pseudoephedrine + Levocetrizine Tablets	Each film coated tablet contains Pseudoephedrine HCl - 30 mg Levocetrizine HCl - 5 mg	10's Strip/Blister	3.74	4.06
2.	Pseudoephedrine + Acetaminophen+ Cetrizine Tablets	Each tablet contains Pseudoephedrine HCl - 30 mg Acetaminophen-500mg Cetrizine HCl-10mg	10's Strip/Blister	5.48	5.95"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

ż

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]
MANISH GOSWAMI, Dv. Director

### आदेश

## नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 778(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्राज्ञय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

## सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का	नाम प्रवलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
!	2	3	4	5	6
		प्रत्येक कैपसूल में			
"1. 	मल्टीविटामिन कैपसूल	एल्फा लिपोयिक ऐसिड—50 मिः सिलामेरिन—70 मिग्रा सेलेनियम (सेलेनो मिथियोनाइर के समान)—50 एमसीजी एल-ओरनिथाइन एल—एसपारटेव थियामाइन मोनोनाइट्रेट—10 मिग्रा	पत्ता ∕ ब्वि न ट –75 मिग्रा		40 21.05
2.	मल्टीविटामिन कैपसूल	एल्फा लिपोयिक ऐसिड—50 मिर सिलामेरिन—140 मिग्रा सेलेनियम (सेलेनो मिथियोनाइन के समान)—50 एमसीजी एल—ओरनिथाइन एल—एसपारटेव थियामाइन मोनोनाइट्रेट—25 मिग्रा	पत्ता ∕ ब्रिट न ट—150 मिग्रा.	32. वस्टर	00 34.72"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट :

- (क) ये कीभतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.भू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-- । में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्री--राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता,/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न आषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) आँषध यूत्य नियंत्रण आदेश. 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिल तरह से इन विनिर्मिति पैक पर आँपध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती है।
- (च) उक्त कथित विनिर्भिति की विनिर्भाता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्भिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) जक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतन कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है. इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट. .0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पेकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. ४(33)/2012/डीपी/एनपीपीए डिवी.-!!] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

#### New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 778(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**Table** 

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Multivitamin Capsules	Silymarin - Selenium (a L- omithine	ic Acid - 50mg	mg	19.40	21.05
2.	Multivitamin Capsules	Silymarin - Selenium (a L- ornithin	ic Acid - 50mg 140 mg as seleno methionir e L-Aspartate - 150 nononitrate - 25 mg	mg	32.00	34.72"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable,

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column'No. (3) as one of its ingredients, it shall he subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI. Dv. Director

18.29"

16.86

## आदेश

## नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 779(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा ७ के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्रथानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्रथानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1 2	3	4	5	6

## प्रत्येक ग्राम में

"1. सिलवर सिलवर सल्फाडाइजिन-1% डब्ल्यू /डब्ल्यू 20 ग्राम सल्फाडाइजिन+ क्लोरोहेक्सीडिन ग्लूकोनेट सोल्यूशन की ट्यूब क्लोरोहेक्सीडिन क्लोरोहेक्सीडिन ग्लूकोनेट-0.20% डब्ल्यू /डब्ल्यू के बराबर ग्लूकोनेट+एलो वेरा+ एलो वेरा एक्सट्रेक्ट-15% डब्ल्यू /डब्ल्यू एलानटियोन एलानटियोन-0.1% डब्ल्यू /डब्ल्यू जॅल/क्रीम/ऑयनटमेन्ट

\*सरकारी उद्ग्रहणों /करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	6.92	7.51
10	<b>10</b> .30	11.18
15	13.50	14.65
20	16.86	18.29
25	20.24	21.96
30	23.60	25.61
35	27.88	30.25
50	38.60	41.88
60	45.76	49.65
75	57.10	61.95
100	74.98	81.35
120	89.26	96.85
150	110.70	120.11
200	147.00	159.50
250	182.72	198.25
500	362.52	393.33

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य बेक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.58856 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों रहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो--राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पन्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) आँषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई स्वतं कीमतें सभी सत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आयरधक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित वर्त पर आँषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्त लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति कें संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-ll] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

## New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 779(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-l below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-l with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

	<b> </b>	-			
Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
${(1)}$	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
(1)	Eagh an	agantains			

Each gm contains

"1. Silver Sulphadizine + Silver Sulphadizine 1 % w/w 20gm Tube 16.86 18.29" Chlorohexidine Chlorohexidine Gluconate Solution Gluconate+

eq. to Chlorohexidine Gluconate - 0.20% w/w

Aleo Vera+Allantion Aleo vera Extract 15% w/w

Gel/Cream/Ointment Allantion - 0.1% w/w

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	6.92	7.51
10	10.30	11.18
15	13.50	14.65
20	16.86	18.29
25	20.24	21.96
30	23.60	25.61
35	27.88	30.25
50	38.60	41.88
60	45.76	49.65
75	57.10	61.95
100	74.98	81.35
120	89.26	96.85
150	110.70	120.11
200	147.00	159.50
250	182.72	198.25
500	362.52	393.33

For pack size other than pack size given in column (1) of the table -11 deduct @ Rs 0.58856 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table -1.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-1, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (e) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

(h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.

- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

(l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

## आदेश

## नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 780(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीवे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शिक्षक उपकर, विक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणीन: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नान	प्रबंतना	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1 2	3	4	5	6

### प्रत्येक ग्राम में

"।. क्वीनोडोक्लोर क्वीनोडोक्लोर 4% डब्ल्यू/डब्ल्यू जॅल/क्रीम/ऑयनटमेन्ट

30 ग्राम की लेकर्ड टयब 12.48

13.54"

\*सरकारी उद्ग्रहणों / करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत•
	(ক.)	(₹.)
1	2	3
 5	5.32	5.77
10	6.78	7.36
15	8.28	8.98
20	9 66	10.48
25	11.12	12.07
30	12.48	13.54
35	15.18	16.47
50	21.16	22.96
60	25.16	27.30
75	31.76	34.46
100	41.74	45.29
120	49.70	53.92
150	61.66	66.90
200	82.16	89.14
250	102.08	110.76
500	20 <b>2</b> .88	220.12

सारणी।। के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.20856 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकत्तम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहतं गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुंणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सूनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीप गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 780(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

			101 Spec	ined I ack offic
Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Equivalent Price MRP*(inclusive (Rs.) of all taxes)
(1)	(2)	(3)	(4)	(Rs.) (5) (6)

## Each gm contains

"1. Quiniodochlor Quiniodochlor -4% w/w 30gm Laqured 12.48 13.54" Tube

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)	
Column (1)	Column (2)	Column (3)	
5	5.32	5.77	
10	6.78	7.36	
15	8.28	8.98	
20	9.66	10.48	
25	11.12	12.07	
30	12.48	13.54	
35	15.18	16.47	
50	21.16	22.96	
60	25.16	27.30	
75	31.76	34.46	
100	41.74	45.29	
120	49.70	53.92	
150	61.66	66.90	
200	82.16	89.14	
250	102.08	110.76	
500	202.88	220.12	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>a Rs 0.20856</u> per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size further. Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – 1.

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act. 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

## आदेश

## नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 781(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करो
			कीमत	सहित समतुल्य
			(₹.)	अधिकतम
				खुदरा कीमत*
				(₹.)
1 2	3	4	5	6

## प्रत्येक ग्राम में

। क्वीनोडोक्लोर क्वीनोडोक्लोर-8% डब्ल्यू/डब्ल्यू 30 ग्राम की 15.20 16.49" जॅल/क्रीम/ऑयनटमेन्ट लेकर्ड ट्यूब

·सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

(क) सारणी। के रतंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकृतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम	सभी करो सहित समतुल्य	
	कीमत	अधिकतम खुदरा कीमतः	
	<u>(₹.)</u>	(₹.)	
1	2	3	
5	5.78	6.27	
10	7.68	8.33	
15	9.64	10 46	
20	11.48	12.46	
25	13.38	14.51	
30	15.20	16.49	
35	18.36	<b>19</b> .92	
50	25.70	27.89	
60	30.60	33.20	
75	38.56	41.84	
100	<b>50</b> .80	55.11	
120	60.58	65.73	
150	75.26	81.66	
2 <b>0</b> 0	100.30	108.83	
250	124.74	135.34	
500	248.22	269.32	

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.29923 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिमलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ. 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसीं भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रवलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

् [कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[1] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 781(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. Name of the formulation No.	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1) (2)	(3)	(4)	(5)	(6)

## Each gm contains

"1. Quiniodochlor Quiniodochlor -8% w/w 30gm Laqured 15.20 16.49"

Tube

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	5.78	6.27
10	7.68	8.33
15	9.64	10.46
20	11.48	12.46
25	13.38	14.51
30	15.20	16.49
35	18.36	19.92
50	25.70	27.89
60	30.60	33.20
75	38.56	41.84
100	50.80	55.11
120	60.58	65.73
150	75.26	81.66
200	100.30	108.83
250	124.74	135.34
500	248.22	269.32

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs 0.29923 per gm.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

# **आदेश** नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 782(अ),— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्रथानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्रथानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

			•	J	3
क्र. <b>स</b>	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
<sup>n</sup> 1.	बिटामिथाजोन+ जैन्टामाइसिन्+ जिंक सत्फेट जॅल/क्रीम/ ऑयनटमेन्ट	प्रत्येक ग्राम में बिटामिथाजोन डाईप्रोपियोनेट बिटामिथाजोन-0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू के जैन्टामाइसिन (सल्फेट के समान)-( जिंक सल्फेट -2.5% डब्ल्यू/डब्ल्यू	30 ग्राम 5 बराबर ट्यूब 0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू	की 14.28	15.49"

•सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)	
	(₹.)		
1	2	3	
5	5.36	5.82	
10	7.20	7.82	
15	8.84	9,59	
20	10.64	11.54	
25	12.48	13.54	
30	14.28	15.49	
35	17.00	18.44	
50	23.06	25.02	
60	27.12	29.43	
75	33.80	36.67	
100	43.92	47.66	
120	51.98	56.40	
150	64.10	69.55	
200	84.86	92.07	
250	105.06	113.99	
500	207.18	224.79	

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.27789 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत. यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन. विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्निश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 782(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulat	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Betamethasone+ Gentamycin+ Zinc Sulphate Gel/Cream/Ointment	Each gen contains  Betamethasone Dipropionat to Betamethasone -0.05% w Gentamycin (as Sulphate-0. Zinc Sulphate-2.5% w/w	//w Tube	14.28	15.49"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.) Column (3)	
Column (1)	Column (2)		
5	5.36	5.82	
10	7.20	7.82	
15	8.84	9.59	
20	10.64	11.54	
25	12.48	13.54	
30	14.28	15.49	
35	17.00	18.44	
50	23.06	25.02	
60	27.12	29.43	
75	33.80	36.67	
100	43.92	47.66	
120	51.98	56.40	
150	64.10	69.55	
200	84.86	92.07	
250	105.06	113.99	
500	207.18	224.79	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs 0.27789 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between

- 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO. 1995 read with the EC Act. 1955.
- (i) Consequent to the issue or ceiting price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

# **आदेश** नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 783(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u>—</u> - क्र.स	, विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1_	2	3	4	5	6
"1.	जैन्टामाइसिन+ बिकलोमिथाजोन+ मिकानाजोल नाइट्रेट जॅल/क्रीम/ ऑयनटमेन्ट	प्रत्येक ग्राम में जैन्टामाइसिन (सत्फेट के समान)-0.050% डब्ल्यू/डब्ल्यू बिकलोमिथाजोन डाईप्रोपियोनेट-0.02 मिकानाजोल नाइट्रेट-1% डब्ल्यू/डब्ल्	15 ग्राम ट्यूब :5% डब्ल्यू/डब्ल्यू यू		4 10.24"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतंन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	5.56	6.03
10	7.60	8.25
15	9.44	10.24
20	11.44	12.41
25	13.48	14.63
30	15.48	16.80
35	18.40	<b>19</b> .96
50	25.06	27.19
60	29.52	32.03
75	36.80	39.93
100	47.92	52.00
120	<b>5</b> 6.78	<b>61</b> .61
150	70.10	76.06
<b>20</b> 0	92.86	100.75
250	115.06	124.84
<b>50</b> 0	227.18	246.49

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.31789 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त .के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्मृनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 783(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 1I of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulat	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	_(6)
"1.	Gentamycin + Beclomethasone + Miconazole Nitrate	Each gm contains  Gentamycin (as Sulphate)-0.050% w/w  Beclomethasone Dipropiona Miconazole Nitrate-1% w/w		9.44	10.24"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-1, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)	
Column (1)	Column (2)	Column (3)	
5	5.56	6.03	
10	7.60	8.25	
15	9.44	10.24	
20	11.44	12.41	
25	13.48	14.63	
30	15.48	16.80	
35	18.40	19.96	
50	25.06	27.19	
60	29.52	32.03	
75	36.80	39.93	
100	47.92	52.00	
120	56.78	61.61	
150	70.10	76.06	
200	92.86	100.75	
250	115:06	124.84	
500	227.18	246.49	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs 0.31789 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between

- 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

# **आदेश** नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 784(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—। के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—। के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-। : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<b>क.</b> ₹	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकृतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
	2	3	4	5	6
1.	बिटामिथाज़ोन+ जैन्टामाइसिन+ मिकानाज़ोल नाइट्रेट जॅल/क्रीम/ ऑयनटमेन्ट	प्रत्येक ग्राम में बिटामिथाज़ोन डाईप्रोपियोनेट बिटामिथाज़ोन-0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू वे जैन्टामाइसिन (सत्फेट के समान)- मिकानाज़ोल नाइट्रेट-2% डब्ल्यू/डब	0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू		32.31"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
	<b>(₹.)</b>	(₹.)
1	2	3
5	5.58	6.05
10	7.64	8.29
15	9.50	10.30
20	11.54	12.52
25	13.58	. 14.74
30	15.62	16.95
35	18.56	20.14
50	25.28	27.43
60	29.78	32.31
75	37.12	40.27
100	48.34	52.45
120	57.30	62.17
150	70.76	76.77
200	93.74	101.71
250	116.14	126.01
500	229.36	248.86

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.32223 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 ग्राम से 500 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों,/विषणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 784(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formulati	ion	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.		Betame to Betan Gentam Gentam	n contains thasone Dipropionate education that the contains nethasone -0.05% w/w.ycin Sulphate eq. to ycin Base-0.10% w/w.zole Nitrate-2% w/w	ı. 60gm Tube	29.78	32.31"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	5.58	6.05
10	7.64	8.29
15	9.50	10.30
20	11.54	12.52
25	13.58	14.74
30	15.62	16.95
35	18.56	20.14
50	25.28	27.43
60	29.78	32.31
75	37.12	40.27
100	48.34	52.45
120	57.30	62.17
150	70.76	76.77
200	93.74	101.71
250	116.14	126.01
500	229.36	248.86

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @Rs 0.32223 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between

- 251 to 500 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

# आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 785(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काल आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संव काव आ० 303(अ), तारीख 23 जनवरी, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-। : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1 2	3	4	. 5	6

# प्रत्येक मिलि में

"1. ऑक्सीटेट्रासाइकलिन+ लिडोकेन इन्जैक्शन ऑक्सीटेट्रासाइकलिन

20 मिलि का 14.30

15.52"

गन एन्हाइड्रस वायल ऑक्सीटेट्रासाइकलिन- 50 मिग्रा. के बराबर लिडोकेन- 2% डब्ल्यू/वी

•सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	7.82	
10		8.48
15	10.28	11.15
20	11.90	12.91
30	14.30	15.52
50	17.60	19.10
	24.80	26.91
60	28.36	30.77
100	42.64	46.26

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आंकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.27700 रूपये प्रित मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O. 785(E).**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 303 (E), dated 23<sup>rd</sup> January, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Oxytetracycline+ Lidocaine Injection	•	ine eq. to Oxytetracycline-50	20 ml Vial mg	14.30	15.52"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	7.82	8.48
10	10.28	11.15
15	11.90	12.91
20	14.30	15.52
30	17.60	19.10
50	24.80	26.91
60	28.36	30.77
100	42.64	46.26

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.27700 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/inarketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

### आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 786(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सठ काठ आठ 1331(अ), तारीख 1 अगस्त, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकत	म खुदरा कीमत
---	--------------

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम		प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)	
1	2	3	4	5	6	
		प्रत्येक मिलि में				
"1.	पैन्टाजोसिन+ सोडियम क्लोराइड	पैन्टाज़ोसिन (लेक्टेट के समान)- 30 मिग्रा.	1 मिलि व एम्पयूल	চা <b>4.28</b>	4.64"	

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

सोडियम क्लोराइड-2.8 मिग्रा.

### नोट :

इन्जैक्शन

(क) सारणी। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल अधिकतम खुदरा कीमत <sup>,</sup> (रु.)	
1	2	3	
, 1	4.28	4.64	
2	6.94	7.53	
3	9.26	10.05	
4	11.62	12.61	
5	13.87	15.05	
10	24.66	26.76	
15	35.07	38.05	
20	<b>4</b> 5. <b>18</b>	49.02	
25	55.98	60.74	
30	65.87	71.47	

सारणी।। के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 1.96000 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो−राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 786(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1331 (E), dated 1<sup>st</sup> August, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Pentazocin + Sodium Chloride Injection	Each ml cont Pentazocin (a Sodium Chlo	as lactate)-30 mg	1 ml Ampoule	4.28	4.64"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

# Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
1	4.28	4.64
2	6.94	7.53
1 3	9.26	10.05
4	11.62	12.61
5	13.87	15.05
10	24.66	26.76
15	35.07	38.05
20	45.18	49.02
25	55.98	60.74
30	65.87	71.47

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 1.96000 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.

- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dv. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 787(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u>क्र.स</u>	ं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक मिलि में			
"1.	डेक्सामिथाजोन+ ऑफ्लोक्सीन+ एचपीएमसी+	डेक्सामिथाज़ोन सोडियम फोस्फेट डेक्सामिथाज़ोन- 0.025% डब्ल्यू/वी ऑफ्लोक्सीन- 0.3% डब्ल्यू/वी		9.40	10.20"

बेन्जॉलकोनियम

हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस (एचपीएमसी)- 0.025% डब्ल्यू/वी

क्लोराइड आँख/ बेन्जालकोनियम क्लोराइड कान का ड्रोप सोल्युशन- 0.025% डब्ल्यू/

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥ : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम् खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	7.46	8.09
10	9.40	10.20
15	10.50	11.39
20	12.34	13.39
30	13.66	14.82

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.08600 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

**s.o.** 787(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dexamethasone+ Ofloxacin+ HPMC+ Benzalkonium Chloride Eye/Ear Drops	eq. to Dexar Ofloxacin-0 Hydroxy Pro	one Sodium Phosphate nethasone-0.025% w/v .3% w/v opyl Methyl Cellulose(I un Chloride Solution-0.		9.40 25% w/v	10.20"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	7.46	8.09
10	9.40	10.20
15	10.50	11.39
20	12.34	13.39
30	13.66	14.82

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.08600 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 788(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 541(अ), तारीख 14 मार्च, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u></u> क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	लिन्कोमाइसिन सस्पेन्सन	प्रत्येक 5 मिलि में लिन्कोमाइसिन हाइड्रोक्लोराइड लिन्कोमाइसिन बेस- 125 मिग्रा. के बराबर	60 मिलि बोतल एम और कार्ट	कप	29.73"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

/O.O.:		
आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.12	9.89
20	12.52	13.59
30	15.96	17.32
50	23.60	25.61
60	27.40	29.73
100	41.30	44.81
120	50.50	54.79
150	60.22	65.34
200	76.94	
250	93.84	83.48
500	180.64	101.81 196.00

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.32411 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 788(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 541(E), dated 14<sup>th</sup> March, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
<u>(1)</u>	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Lincomycin Suspension	Each 5ml contains Lincomycin Hydrochloride e to Lincomycin base-125mg	q. 60 ml Bottle with M. Cup & Carton	27.40	29.73"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.12	9.89
20	12.52	13.59
30	15.96	17.32
50	23.60	25.61
60	27.40	29.73
100	41.30	44.81
120	50.50	54.79
150	60.22	65.34
200	76.94	83.48
250	93.84	101.81
500	180.64	196.00

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – Il deduct @ Rs. 0.3241 l per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 789(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिमिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 124वी आयोजित बैठक जो दिनांक 23.03.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयतित विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयतित विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये हैं। तद्नुसार आयतित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

## सारणी

क्र.सं. 	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत• (रु.)
1	2	3	4	5
	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन रेगूलर 100 आईयू/मिलि (आइसोफेन इन्सुलिन ह्यूमन प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन बेच संA931390A/मात्रा बेच संA946163A/मात्रा बेच संA946163A/मात्रा	(आर—डीएनए ऑरि - 1500 कार्टिज इम्पों - 1500 कार्टिज डम्पों	ज़िन) टेड टेड	211.09

2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 100 आईयू/मिलि (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन 70% आइसोफेन संस्पेन्सन ह्यूमन) प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुलि	कार्टिज और एन्ट्री खायबेटिक	202.97	211.09
	70% आइसोफेन सस्पेनस्न ह्यूमन 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच बेच संA897260A/मात्रा - 9000 बेच संA934634N/मात्रा - 1500	में) . ईयूआर (आर—डीएनए o कार्टिज़ इम्पोंटेड	ऑरिज़िन)	
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में : (25% इन्सुलिन 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन र 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए बेच संA917091E/मात्रा - 1500 बेच संA917091E/मात्रा - 7953	काटिज़ लिसप्रो और सस्पेन्सन) व. ईयुआर. (आर—डीएन ) काटिज़	<b>3</b> 58.64 ए ऑरिज़िन)	372.99
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 50 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्ह प्रत्येक मिलि में: (50% इन्सुलिन ि 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन र 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए बेच सं A946165E/मात्रा - 150	3 मिलि का कार्टिज़ ग़े) लेसप्रो और लस्पेन्सन) व. ईयूआर. (आर—डीएन	<b>358.64</b> ाए ऑरिज़िन)	372.99
5.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यामइन्सुलिन रेगूलर 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन ह्यूमन सस्पेन्सम) प्रत्येक मिलि इन्सुलिन ह्यूमन इन्धे 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच बेच संHIR186/मात्रा - 480 वार बेच संHIR194/मात्रा - 480 वार	वायल विश्वन में .ईयूआर (आर—डीएनए) वल	369.34	384.11
6.		10 मिलि का वायल ह्यूमन सस्पेन्शन में .ईयूआर (आर—डीएनए) उस्	369.34	384.11
7.		10 मिलि का वायल और ) न सोल्यूशन और में)		384.11
	बेच संHIM913 / मात्रा - 480 वा	यल े	• ,	

```
मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन
8.
                                        10 मिलि का
                                                              160.26
                                                                                            166.67
      ह्यमइनुसलि रेगुलर
                                        वायल
      40 ऑईयू/मिलि (इन्सुलिन ह्यूमन इन्जैक्शन)
      प्रत्येक मिलि में
      40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच.ईयूआर में (आर-डीएनए ऑरिजिन)
      क्रेंच सं. - HRE085 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. - HRE086 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पाटेड
      बेच सं. - HRE087 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. - HRE088 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      획च स्. - HRE089 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. - HRE090 / मात्रा - 480 वायल इर्म्यो्टेड
      बेच सं. - HRE091 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच स. - HRE092 / मात्रा - 480 वायल इम्प्रोटेड
      बेच सं. - HRE093 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. - HRE094 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बैच सं. - HRE096A / मात्रा - 480 वायल इस्पोटेड
      बेच सं. - HRE097 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बैच सं. - HRE098 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
      बेच स. - HRE099 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. - HRE100 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
      मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन
9.
                                       10 मिलि का
                                                              160.26
                                                                                            166.67
      ह्ममइन्स्लिन 30/70
                                        वायल
      40 आईयू/मिलि
      (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और
      70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यूमन) एन्टी डायबेटिक
      प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और
      70% आइसोफेन सस्पेनस्न ह्यमन में)
      40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर (आर-डीएनए ऑरिज़िन)
      बेच सं. -HMX472 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
      बेच सं. -HMX473 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. -HMX474 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. -HMX475 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
      बेच सं. -HMX476 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. -HMX477 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. -HMX478 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. -HMX480 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
      बेच सं. -HMX481 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX482 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
      बेच स. -HMX483 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX484 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX485 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX486 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX487 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX488 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX490 / मात्रा - 480 वायल इम्पौटेड
     बेच सं. -HMX491 / मात्रा - 480 वायल इम्पौटेड
     बेच सं. -HMX492 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX493 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
     बेच सं. -HMX494 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX495 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
     बेच सं. -HMX496 / मात्रा - 480 वायल इम्पोटेड
     बेच सं. -HMX511 / मात्रा - 480 वायल इर्म्पोटेड
```

10.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन एनपीएच	10 मिलि का	160.26	166.67
	धनुइन्दु।लग एनपाएय 40 आईयू/मिलि	वायल		
	(आइसोर्फन इन्सुलिन ह्यूमन सस्पे प्रत्येक मिलि में	न्सन)		
	100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच	। ईयूआर (आर–डीएनए)		
	बेच संHNP053 / मात्रा - 480 वा बेच संHNP054 / मात्रा - 480 वा			
	बेच संHNP055 / मात्रा - 480 वा			
	्बेच संHNP056 / मात्रा - 480 वा	यल इर्म्युटिड		
	बेच संHNP057/ मात्रा - 480 वा			
	बेच संHNP058/ मात्रा - 480 वा बेच संHNP058A/ मात्रा - 480 व			
11.	· •	3 मिलि प्रिफिल्ड	482.33	501.62
11.	ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन		(02.00	001.02
	100 आईयू/मिलि			
	25% इन्सुलिन लिसप्रो और	` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` `		
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए बेच सं A910327E /मात्रा - 100		५ आराज्न)	
	बेच संA897313E/मात्रा - 150			
12.		3 मिलि प्रिफिल्ड	482.33	501.62"
14.	ह्युमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन		101.04	••••
	100 आईयू/मिलि			
	50% इन्सुलिन लिसप्रो और	, , , , , , ,	\.	
	50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		ए आराजन)	
	बेच संA934260F/मात्रा - 1500	। । अ। फल्फ पन		

\*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागु होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

## New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 789(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Eli-Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

NPPA in its 124<sup>th</sup> Authority Meeting held on 23.03.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121<sup>st</sup> Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
<b>'</b> 1.		in) irtridges tridges	202.97	211.09"

F **	Grae 2(II)]	नारत का राजाक : असालारण		103
Hu (30 Isc Ne 10 B.	onocomponent Insulin aminsulin 30/70 - 100 IU/ml C 0% Neutral Insulin Solution & ophane Suspension Human) Eac eutral Insulin Solution & 70% I 0 IU Human Insulin Ph. Eur. (r No. A897260A / Qty. 90000 ca	ch ml of 30% sophane Suspension Hu -DNA) origin artridge	202.97 man contains:	211.09
Hu (In Ea Lis 10 Ba	onocomponent Insulin umalog Mix 25 100 IU/ml usulin Lispro) uch ml contains: 25% Insulin L spro Protamine suspension, 0 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (rutch no. A917091E / Qty. 1500 utch no. A917091E / Qty. 79535	DNA Origin) Cartridge	358.64	372.99
Hu (In Ea 50' 10	onocomponent Insulin umalog Mix 50 100IU/ml ( nsulin Lispro) och ml contain : 50% Insulin Lis W Insulin Lispro Protamine Su 0 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r- utch No. A946165E / Qty. 1500	spension, DNA Origin)	358.64	372.99
Hu (In Ea 10 Ba	onocomponent Insulin uminsulin Regular 100 IU/ML usulin Human Injection) ch ml of Insulin Human injection O IU Human Insulin Ph. Eur. (rutch no. HIR186 / Qty. 480 Vial utch no. HIR194 / Qty. 480 Vial	-DNA) s	369.34	384.11
Hu (Is Ea 100 Ba	onocomponent Insulin iminsulin NPH 100 IU/ML ophane Insulin Human suspens ch ml of Isophane Insulin Hum 0 IU Human Insulin Ph. Eur. (r- tch no. HIN140 / Qty. 480 Vial tch no. HIN143 / Qty. 480 Vial	an suspension contains -DNA) s	369.34	384.11
7. Mo Hu (30 Iso Eac 700 100	onocomponent Insulin minsulin 30/70 - 100 IU/ml 0% Neutral Insulin Solution & 3 ophane Suspension Human) ch ml of 30% Neutral Insulin S % Isophane Suspension Human 0 IU Human Insulin Ph. Eur. (retch No. HIM913/ Qty. 480 vial	10ml Vial 70% olution & contains -DNA origin)	369.34	384.11

=			<del></del>
8.	Monocomponent Human Insulin 10ml Huminsulin Regular (40 IU/ml) Vial (Insulin Human Injection) Each ml contains 40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. HRE085/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE086/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE088/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE089/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE099/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE091/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE091/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE092/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE093/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE094/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE096A/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE096A/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE099/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE098/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE099/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE099/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HRE099/ Qty. 480 Vial imported	160.26	166.67
9.	Huminsulin 30/70 (40 IU/ml) 10m! Monocomponent Human Insulin Vial Each ml contains 30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human contains 40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. HMX472/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX473/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX474/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX475/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX476/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX477/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX478/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX480/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX481/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX482/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX483/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX484/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX485/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX486/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX487/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX487/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX489/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX489/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX491/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX494/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX494/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX495/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX496/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX496/ Qty. 480 Vial imported Batch No. HMX496/ Qty. 480 Vial imported	160.26	166.67

[भाग	∐—खण्ड	3(	(ii)	) [
------	--------	----	------	-----

भारत का राजपत्र : असाधारण

105

==			<del></del>
10.	Monocomponent Human Insulin 10ml Huminsulin NPH (40 IU/ml) Vial (Isophane Insulin Human Suspension) Each ml contains: 40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. HNP053/ Qty. 480 vial imported Batch No. HNP054/ Qty. 480 vial imported Batch No. HNP055/ Qty. 480 vial imported Batch No. HNP056/ Qty. 480 vial imported Batch No. HNP057/ Qty. 480 vial imported Batch No. HNP058/ Qty. 480 vial imported Batch No. HNP058/ Qty. 480 vial imported	160.26	166.67
11.	Monocomponent Insulin 3 ml Prefilled Humalog Kwik Mix 25 Pen Kwik Pen 100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine Suspension contains: 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA origin) Batch no. A910327E / Qty. 10000 Prefilled Pens Batch no. A897313E/ Qty. 1500 Prefilled Pens	482.33	501.62
12.	Monocomponent Insulin 3 ml Prefilled Humalog Kwik Mix 50 Pen Kwik Pen 100 IU/ml Each ml of 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine Suspension contains: 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA origin) Batch no. A934260F / Qty. 1500 Prefilled Pens	482.33	501.62"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 790(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलरजन इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 124वी आयोजित बैठक जो दिनांक 23.03.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयतित विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयतित विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये है। तद्नुसार आयतित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

#### सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	वेट और स्थानीय कर	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1		3	4	5	6
<sup>6</sup> 1.	प्रेड फोर्ट (प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट आँख का ड्रोप सस्पेन्स प्रत्येक 10 मिलि पैक में	न	89.41	89.41	92.99"

प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1.0%, बेन्जॉलकोनियम क्लोराइड 0.006%, ईडीटेट डाईसोडियम 0.0127%] पोलिसोरबेट 80, बोरिक ऐसिड, सोडियम साइट्रेट,

सोडियम क्लोराइड, हाइड्रोक्सीप्रोपिल मिथायलसेल्यूलोस

बेच सं. - E65274/मात्रा - 240 वायल

बेच सं. - E65477/मात्रा - 44136 वायल

बेच सं. - E65481/मात्रा - 44880 वायल

बेच सं. - E66620/मात्रा - 30412 वायल

बेच सं. - E66546/मात्रा - 43920 वायल

बेच सं. - E66243/मात्रा - 25668 वायल

बेच सं. - E66655/मात्रा - 44532 वायल

बेच सं. - E66652/मात्रा - 27876 वायल

बेच सं. - E66839/मात्रा - 43764 वायल

बेच सं. - E66867/मात्रा - 34260 वायल

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-11] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 790(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Allergan India Pvt. Ltd.

NPPA in its 124<sup>th</sup> Authority Meeting held on 23.03.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121<sup>st</sup> Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

## **TABLE**

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if an (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all y taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Pred Forte (Prednisolone acetate 1%) Eye drop suspension Each 10 ml pack contains Prednisolone Acetate - 1.0% with Benzalkonium chloride - 0.006%, polysorbate 80, boric acid, sodium sodium chloride hydroxpropyl met Batch no. E65274/ Qty 240 Vial Batch no.E65477/Qty 44136 Vial Batch no.E66481/Qty 44880 Vial Batch no.E66481/Qty 4339 Vial Batch no.E66243/Qty 230412 Vial Batch no.E66655/Qty 44532 Vial Batch no.E66652/Qty 27876 Vial Batch no.E666839/Qty 43764 Vial Batch no.E66889/Qty 34260 Vial Batch no.E668867/Qty 34260 Vial	citrate		89.41	92.99"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-IJ] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 791(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अा॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) /(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकॉन लेबोरेट्रीज (इंडिया) प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 124वी आयोजित बैठक जो दिनांक 23.03.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयतित विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयतित विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये है। तद्नुसार आयतित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

## सारणी

क्र.सं. 	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर	सहित समतुल्य अधिकतम
1	2	3	4	5	6
	प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट ऑपथेलिमक सस्पेन्शन प्रत्येक मिलि में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1% बेन्जॉलकोनियम क्लोराइउ बेच सं 196832F/मात्रा बेच सं 195781F/मात्रा बेच सं 194728F/मात्रा बेच सं 194728F/मात्रा	वायल 6 (10 मिग्रा./मिलि) 5 0.01% (0.1 मिग्रा./मिलि) 1 - 121572 वायल 1 - 77856 वायल 1 - 43332 वायल	59.81	59.81	62.20"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लाग हैं।

#### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सुचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

> [कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 791(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Alcon Lab. (India) Pvt. Ltd.

NPPA in its 124<sup>th</sup> Authority Meeting held on 23.03.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121<sup>st</sup> Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

## **TABLE**

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax. if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if an (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all ny taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Acetate Ophthalmic Suspension 1% St Each ml contains Prednisolone Acetate 1% (10 n Benzalkonium chloride - 0.019 Batch no. 196832F/ Qty. 1215 Batch no. 195781F/ Qty. 7785 Batch no. 195781F/ Qty. 4333 Batch no. 194728F/ Qty. 1221	ng/ml) % (0.1 mg/m 72 Vial 6 Vial 2 Vial	59.81 nl)	59.81	62.20"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 792(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) /(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एवन्ट्स फार्मा लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ पैक आकार अधिकतम कीमत सभी करो प्रबलता उत्पाद शुल्क सहित समतुल्य बिक्री कर/वेट और अधिकतम स्थानीय कर को छोड़कर खुदरा कीमत\* (रु.) (₹.) 3 4 5 "1. एपिडरा 100 आईय्/मिलि 10 मिलि का वायल 833.02 866.34" प्रत्येक मिलि में मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ग्लयूलिसाइन 100 आईयू

एम—क्रेसोल 0.315% डबल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) बेच सं. - 1F297A/मात्रा - 2000 वायल

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ प्रठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 792(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Aventis Pharma Ltd.

## **TABLE**

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any	Equivalent MRP* inclusive of all taxes
			(Rs.)	(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
"1.	Apidra 100IU / ml vial Each ml contains Monocomponent Insulin Glul m-Cresol - 0.315% w/v (as pr Batch No. 1F297A/ Qty. 2000	reservative)	833.02	866.34"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

## आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 793(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी कां 30 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स नोवारिट इंडिया लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शिक्षक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 124वी आयोजित बैठक जो दिनांक 23.03.2012 में विधिवत पूर्वोक्त आयतित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

## सारणी

₽.¥1.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत•
1	2	3	4	5	6
'1	प्रत्येक टिकिया में बिटा—केरोटिन (प्रोविटा किटामिन सी (एसकोरिट	बेक ऐसिंड) 300मिग्रा. टोकोफेरोल ऐसिटेट) 100 व वेन) 20 मिग्रा. अलेट) 50 एमसीजी	268.48 आईयू	268.48	279.22"

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्पिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे!
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम , मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O. 793(E).**— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Novartis India Ltd.

NPPA in its 124<sup>th</sup> Authority Meeting held on 23.03.2012 duly considered the prices for concerned imported formulations and approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

## **TABLE**

		<del>-</del>			
SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if a (Rs.)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Vitalux Plus TR Tablet Each tablet contains: Beta - Carotene (Provitamin A) - 10000 IU Vit. C (Ascorbic Acid) - 300 mg Vit. E (d-alpha tocopheryl aceta Vit. B2 (Riboflavin)- 20 mg Selenium (HVP* Chelate) - 50 mg Copper (HVP* Chelate) - 2 mg Lutein (Supplying 176 mcg of Zeaxanthin) - 4 mcg HVP = Hydrlyzed vegetable pro Batch no. 2334680, 2334681, 23 Batch no. 2334682 / Qty. 8612 mg	nte) - 100 IU mcg otein 843683 / Qty		268.48	279.22"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 794(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्रोधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर. 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एवन्ट्स फार्मा लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

		<u>.</u>	रिणी		
<u>ज्ञ.</u> सं	. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	कॉम्बीफ्लेम गोलियां प्रत्येक टिकिया में इब्यूप्रोफेन 400 मिग्रा. पेरासिटामोल 325 मिग्रा.	एल-पलेक्सो प्रि एम्बेडेड इमेज़ पीवीसी ब्लिस्ट	मेटालाइज्ड	12.40 ਵੇਂ	13.45"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) इस मामलें में अधिसूचित मूल्य आदेश का. आ. संख्या 2691(अ) दिनांक 28.11.2011 इस पैक पर लागू नहीं
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष कप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड,) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (च) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (छ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती है तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैक़ों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फाः. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

#### New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 794(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Aventis Pharma Ltd.

## **TABLE**

Sl. No.	Name of the formulation		Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax/VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if ar (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all ny taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Combiflam Tablets Each tablet contains Ibuprofen - 400 mg Paracetamol - 325 mg	15's Strip/B Al-Flexo Pri Embeded Image PVC Blister with i	nted/ Metalised mage/Text	12.40	13.45"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The ceiling price order S.O. No. 2691(E) dated 28.11.2011 in respect of this pack will not be applicable in this case.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (f) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (g) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (h) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 795(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पटित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी। के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी। के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बेन्गल केमिकल्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी।

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
"1.	सिलवर सल्फाडायजिन व प्रत्येक ज़ार में सिलवर सल्फाडायजिन		<b>हा जार 284.72</b>	308.92
2.	सिलवर सल्फाडायज़िन र प्रत्येक ग्राम में सिलवर सल्फाडायज़िन	•	िट्यूब 15.30	16.48"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ड,) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम झंख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मुल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फा. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

## **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 795(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Bengal Chemicals &Pharmaceuticals Ltd.

#### **TABLE**

Sl.	Name of the	Pack	Retail Price	Equivalent
No.	formulation	Size	without	MRP*
	·		Excise Duty	inclusive
	•		Sales Tax /VAT	of all
			and Local Tax, if any	taxes
			(Rs.)	(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
"1.	Silver sulphadiazine Ointment Each jar contains Silver sulphadiazine - 1% w/w	500gm Jar	284.72	308.92"
2.	Silver sulphadiazine Ointment Each tube contains Silver sulphadiazine - 1% w/w	20gm Tube	15.30	16.60"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का,आ. 796(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-। के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-। के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी-। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बेन्गल केमिकल्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी-।

<b>.</b> सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
í	2	3	4	5
1.	टेगरिटाल गोलियां 100 मि प्रत्येक चबाने वाली टिकिय कार्बामेजापाइन-100 मिग्रा.	ग में	<u>,</u> ल_पत्ता 9.66	10.48
	टेगरिटाल गोलियां 200 मि प्रत्येक टिकिया में कार्बीमेज़ापाइन-200 मिग्रा		<u>रल_पत्ता 16.46</u>	17.86
	टेगरिटाल गोलिया 400 मि प्रत्येक टिकिया में कार्बामेजापाइन-400 मिग्रा		रुल_पत्ता 31.80	34.50

4.	टेगरिटाल सीआर गोलियां 200 मिग्रा. 10 का एएल_पत्ता प्रत्येक कन्ट्रोल्ड रिलिज़ फिल्म लिपित टिकिया में कार्बामेज़ापाइन-200 मिग्रा.	18.02	19.55
5.	टेगरिटाल सीआर गोलियां 300 मिग्रा 10 का एएल_पत्ता प्रत्येक कन्ट्रोल्ड रिलिज़ फिल्म लिपित टिकिया में कार्बामेज़ापाइन-300 मिग्रा	26.98	29.27
6.	टेगरिटाल सीआर गोलियां 400 मिग्रा. 10 का एएल_पत्ता प्रत्येक कन्ट्रोल्ड रिलिज़ फिल्म लिपित टिकिया में कार्बामेजापाइन-400 मिग्रा.	35.26	38.26"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) इस मामले में डीपीसीओ 1995 के तहत सीलिंग कीमत अधिसूचना लागू नहीं होगी।
- (ख) का. आ. 2676(अ) दिनांक 25.11.2011 की अधिसूचना में नोट 3 में दी गई कार्बामेजापाइन की विभिन्न कीमतों में से निर्माताओं को यह विवरण देना होगा कि उसने किस कार्बामेजापाइन का कितना उपयोग किया।
- (ग) कार्बामेजापाइन औषध की खपत से कार्बामेजापाइन बेसिक स्टेज के ऑर्थो नाइट्रो टोल्यूनि (ओएनटी) से सम्बन्धित कम्पनी निर्माण नहीं करती तो इस मामलें में यह कीमतें उस पर लागू नहीं होगी और कम्पनी को सरकार/एनपीपीए से नए मूल्यों के लिये अनुमोदन लेने की आवश्यकता होगी अन्यथा कम्पनी वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (घ) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ड,) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (च) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (झ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

- (ठ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ढ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

## ORDER

#### New Delhi, the 10th April, 2012

**S.O.** 796(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Encore Healthcare Pvt. Ltd.

TABLE

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
"1.	Tegrital tablet 100 mg Each Chewable tablet contais Carbamazepine - 100 mg	10's Al_St	9.66	10.48
2.	Tegrital tablet 200 mg Each tablet contais Carbamazepine - 200 mg	10's Al_St	16.46	17.86
3.	Tegrital tablet 400 mg Each tablet contais Carbamazepine - 400 mg	10's Al_St	31.80	34.50

4.	Tegrital CR tablet 200 mg Each controlled release film coated tablet contains Carbamazepine - 200 mg	10's Al_St	18.02	19.55
5.	Tegrital CR tablet 300 mg Each controlled release film coated tablet contains Carbamazepine - 300 mg	10's Al_St	26.98	29.27
6.	Tegrital CR tablet 400 mg Each controlled release film coated tablet contains Carbamazepine - 400 mg	10's Al_St	35.26	38.26 »

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The ceiling price notification under DPCO 1995 shall not be applicable in this case.
- (b) The manufacturers / formulators are required to submit the details as required under note 3 of S.O. No 2676(E) dated 25.11.2011 issued in respect of Carbamezapine in order to follow the prices indicated in this order.
- (c) In case the company consumes the bulk drug Carbamezapine not produced from basic stage (i.e. ONT Stage), the aforesaid prices will not be applicable. The company is required to take the fresh price approval from Government/NPPA otherwise such company shall be liable to pay the overcharged amount with interest thereon under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (d) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (e) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (f) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (i) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

- (k) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (1) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.

(m) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 797(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी। के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी। के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स वोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणीर्थ

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ र्षे प्रबलता	के आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1 '	2	3	4	5	6
"1.	इस्पेसमो प्रोक्सीवोन कैपसूल प्रत्येक कैपसूल में डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन नेपसायलेट - 100 मिग्रा. डाईसायकलोमाइन एचसीएल ऐसिटामिनोफेन - 400 मिग्रा.	एल्यूमिनियम पीवीर्ड ब्लिस्टर फॉयल होत	15.96 ोसी नोग्राम सहित	16.72	17.39

1297 62/12-17

2. प्रोक्सीवोन कैपसूल प्रत्येक कैपसूल में डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन नेपसायलेट - 100 मिग्रा. ऐसिटामिनोफेन - 400 मिग्रा. 8 का कैपसूल 15.56
 एल्यूमिनियम पीवीडीसी
 ब्लिस्टर फॉयल होलोग्राम सहित

16.30 16.95"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
  - (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
  - (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
  - (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
  - (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सुची भी जारी की जाएगी।
  - (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गैई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
  - (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 797(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if

any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Wockhardt Ltd.

## **TABLE**

SI. No.	Name of the formulation		Existing Retail Price vithout Excise Duty Sales Tax /VAT nd Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if a	
(1)	(2)	(3)	(4)	° (5)	(6)
"1.	Spasmo Proxyvon Capsule Each capsule contains Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Dicyclomine HCL - 10 mg Acetaminophen - 400 mg	8's Capsule AL-PVDO Blister foil v Hologran	C with	16.72	17.39
2.	Proxyvon Capsules Each capsule contains Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Acetaminophen - 400 mg	8's Capsule AL-PVDO Blister foil v Hologram	C vith	16.30	16.95"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.

- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

## नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 798(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी। के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी। के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी-।

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर	सहित समतुल्य
1	2	3	4	5	6
<b>"1</b> .	वोस्यूलिन आर 40 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन स ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू एन क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू (प्रेसरवेटिव के समान)	स्पेन्सन में	वायल 135.12	138.72	144.27
2.	वोस्यूलिन एन 40 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन स ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू फेनोल - 0.065% डब्ल्यू / वी प्रिसरवेटिव के समान)		वायल 135.22	138.68	144.23

=				·		IJ
3.	ने स्यूलिन 50/50 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसीफेन इन्सुलिन इन्जै एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	विश्वन)	135.24	138.68	144.23	
4.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जै एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	क्शन)	135.18	138.68	144.23	
5.	वोस्यूलिन एन 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेर	कार्टिज काँच की बॉल सहित	145.54	147.96	153.88	
6.	वोस्यूलिन आर 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़	144.22	146.68	152.55	
7.	वोस्यूलिन 50/50 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैं एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ काँच की बॉल सहित क्शन)	145.54	147,96	153.88	
8.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैं एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ काँच की बॉल सहित क्शन)	145.54	147.96	153.88	

					<del></del>
9.	वोस्यूलिन एन डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज़ डिस्पोजेबल पेन सहित और	237.68	240.10	249.70
10.	वोस्यूलिन आर डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज	236.38	238.82	248.37
n.	वोस्यूलिन 50/50 डिस्पोज़ंबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल औ 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज डिस्पोज़ेबल पेन और काँच की बॉल Iर	237.68 सहित	240.10	249.70
12.	वोस्यूलिन 30/70डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल अँ 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज डिस्पोजेबल पेन और काँच की बॉल ोर ऋान)	237.6 <b>8</b> सहित	240.10	249.70"

\*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर संकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकर्त हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।

(ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेत् एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक

पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

र्य कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तह्त इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

(च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 798(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Wockhardt Ltd.

**TABLE** 

SI. No.		Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax/VAT and Local Tax, if an (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all ny taxes (Rs.)
(1) "1.	Wosulin R 40 IU Each ml Isophane suspension conta Human Insulin - 40 IU M- Cresol 0.25% w/v (as preservations)			(5) 138.72	(6) 144.27
2.	Wosulin N 40 IU Each ml Isophane suspension conta Human Insulin - 40 IU M- Cresol 0.16% w/v (as preservative Phenol 0.065% w/v (as preservative	ive)		138.68	144.23

=		AZCITE OF INDIA	. EXTRAORDIN	AKY	PART II—SEC. 3(II)
3.	Wosulin 50/50	10ml	135.24	138.68	144.23
	Each ml contain Human Insulin - 40 IU (50% solube insulin injection & 50% Isophane Insulin Injection M- Cresol 0.16% w/v (as preserve	) vative)			
4.	Wosulin 30/70 Each mI contain Human Insulin - 40 IU (30% solube insulin injection & 70% Isophane Insulin Injection) M- Cresol 0.16% w/v (as preser Phenol 0.065% w/v (as preserva	vative)	135.18	138.68	144.23
5.	Wosulin N 100IU/ml Each ml of isophane suspension contain Insulin Human USP 100IU M-cresol USP 0.16% w/v preser Phenol IP 0.065% w/v preservat		145.54	147.96	153.88
6.	Wosulin R 100IU/ml Each ml contain Insulin Human USP 100IU M-cresol USP 0.25% w/v preser	3ml Cartridge	144.22	146.68	152.55
7.	Wosulin 50/50 100IU/ml Each ml contain Insulin Human USP 100IU (50% Insulin Human neutral and M-cresol USP 0.16% w/v preser Phenol IP 0.065% w/v preservati	vative	145.54 sulin)	147.96	153.88
8.	Wosulin 30/70 100IU/ml Each ml contain Insulin Human USP 100IU (30% Insulin Human neutral and 70% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v preser Phenol IP 0.065% w/v preservation	vative	145.54	147.96	153.88
9.	Wosulin N Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU M-cresol USP 0.16% w/v preserved Phenol IP 0.065% w/v preservation		237.68	240.10	249.70

	<del></del>				127
10.	Wosulin R Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU M-cresol USP 0.25% w/v pro	3ml Cartridge with Disposable Pen eservative	236.38	238.82	248.37
11.	Wosulin 50/50 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (50% Insulin Human neutral 50% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v pre Phenol IP 0.065% w/v preser	eservative	237.68	240.10	249.70
12.	Wosulin 30/70 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (30% Insulin Human neutral a 70% İsophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v pre Phenol IP 0.065% w/v preserv	servative	237.68	240.10	249.70"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be

liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## शुद्धि-पत्र

नई दिल्ली, 10 अप्रैल, 2012

का.आ. 799(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश सं० का० आ० 1515(अ), तारीख । जुलाई, 2011, भारत के राजपत्र, असाधारण में प्रकाशित अंग्रेजी रुपांतर और हिन्दी रुपांतर में सारणी के ईकाई कॉलम संख्या 2 की प्रविष्टि 1 को निम्न प्रकार पढ़ा जायें :

## के स्थान पर

नियोमाइसिन+ डॉक्सीसाइकलिन जॅल/क्रीम/ऑयनटमेन्ट

#### पढ़ा जाए

नियोमाइसिन+ डॉक्सीसाइकलिन पाउडर

> [कां. सं./124/2012/वि/फां. सं. 8(33)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **CORRIGENDUM**

New Delhi, the 10th April, 2012

S.O. 799(E)— The National Pharmaceutical Pricing Authority's Order No. S.O. 1515(E) dated the 1st July, 2011, published in the Gazette of India, Extraordinary, of the Entry at Sl. No. 1 in the column No. (2) of the table, both in Hindi & English version be read as follows:

#### Instead of

Neomycin+ Doxycycline Gel/Cream/Ointment

## Read as

Neomycin+ Doxycycline Powder

[PN/124/2012/F/F. No. 8(33)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director